(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-162511

(43)公開日 平成11年(1999)6月18日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号	FΙ					
H 0 1 M 10/40		H01M 1	0 1 M 10/40 A				
					Z		
2/02			2/02		J		
4/02			4/02 C				
				D			
		審查請求	未請求	請求項の数9	OL	(全 9	頁)
(21)出願番号	特願平10-263140	(71)出顧人		100005968 三菱化学株式会社			
(22) 出願日	平成10年(1998) 9月17日	(72)発明者	東京都千代田区丸の内二丁目5番2号 森 彰一郎				
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平9-254802 平 9 (1997) 9 月19日		茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内				
(33)優先權主張国	日本 (JP)	(72)発明者	者 マーク デシャンプ 茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社気波研究所内				
		(72)発明者	古田土 稔 茨城県鶴敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内				
		(74)代理人	弁理士	釜田 淳爾	(外2名 最) 終頁に編	売く

(54) 【発明の名称】 非水系電解液電池

(57)【要約】

【課題】 低温特性および長期安定性に優れ、二次電池 として利用する場合にはサイクル特性に優れている非水 系電解液電池を提供すること。

【解決手段】 リチウムを活物質とする負極、正極、落 質および有機溶媒からなる非水系電解液、セパレータお よび外色を備えた非水系電解液電池において、前記有機 溶媒としてS-O結合を有する化合物(例えばジメチル サルファイト、エチレンサルファイト、スルファラン、 スルフォレン、1、3-アロバンスルトン等)を含み、 前記正極に用いて集電体の材質および前記が信の正極側 における電解液との接流部分の材質が弁金属またはその 合金であることを特徴とする非水系電解液流池。 【特許請求の範囲】

【請求項1】 リチウムを活物質とする負極。正極、落 質材まど有機溶媒からなる非米系電解液、セバレータお よび外缶を備えた非米系電解液電池において、前記有機 溶媒として、式(1)で表される化合物を少なくとも一 種類含み、前記正極に用いた集電係の材質おど前記外 缶の正極側における電解液との接液部分の材質が弁金属 またはその合金であることを特徴とする非米系電解液電 池

(式中、R、およびR。は各で独立して、アリール基またはいロゲン原子で置換されていてもよいアルキル基、 もしくはアルキル基またはハロゲン原子で置機されてい てもよいアリール基を表すか、R:とR:は互いに結合 して一Aーとともに不蔑和結合を含んでいてもよい環状 構造を形成し、Aは式(2)~(5)のいずれかで表さ れる構造を有する)

【化2】

【請求項2】 前記式(1) において、R、およびR。 が各々娘立して、フェニル基またはハロゲン原子で置換 されていてもよい炭素数1-4のアルキル基、もしくは ハロゲン原子で置換されていてもよいフェニル基である か、R、とR。は互いに結合して一A-とともに不飽和 結合を含んでいてもよい環状構造を形成することを特徴 とする請求項1に記載の非未采電解液電池。

【請求項3】 前記弁金属またはその合金が、A1、T i、Zr、Hf、Nb、Taおよびこれらの金属を含む 合金からなる群から選択されることを特徴とする請求項 1または2に記載の非本系電解液電池。

【請求項4】 前記弁金属またはその合金が、A1また はA1合金であることを特徴とする請求項3に記載の非 水系電解液電池。

【請求項5】 前記負極が、リチウムを吸蔵および放出

可能な炭素質材料、リチウムを吸蔵および放出可能な金属酸化物材料、リチウム金属およびリチウム合金からなる群から選択される1以上の材料を含むことを特徴とする請求項1~4のいずれかに記載の非水系電解容器池。 【請求項6】 輸記正極が、リチウムを吸波および放出の能なりかりますの上遷がが、リチウムを吸波および放出の能ながありまりなが、リチウムを吸波および放出の流が、リチウムを吸波および放出の流が、リチウムを関係がありません。 減および放出可能な選移金融能化物材料および炭素質材料からなる野から選択される1以上の材料を含むことを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載の非水系電解液電池。

【請求項8】 前記有機溶媒中の式(1)で表される化合物の含有量が、0.05~100vo1%であることを特徴とする請求項1~7のいずれかに記載の非水系電解落電池。

【請求項9】 前記非水系電解液中の溶質濃度が、0. 5~2.0モル/リットルであることを特徴とする請求 項1~8のいずれかに記載の非水系電解液電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、非水系電解液電池 に関する。特に、促温特性および長期安定性が優れ、二 次電池の場合にはサイクル特性に優れた高エネルギー密 度の非水系電解液電池に関するものである。

[0002]

【従来の技術】近年の電気製品の軽量化、小型化にとも ない、高いエネルギー密度を持つリチウム電池が注目さ れている。また、リチウム電池の適用分野の拡大に伴い 電池特性の位着も要望されている。このようなリチウム 電池の電解液の溶螺として、例えばエチレンカーボネート、アロビレンカーボネート、ジエチルカーボネート、 アーブチロラクトン等のカーボネート類やエステル類の 非水系有複複能が用いられている。

【0003】これらの中でもプロピレンカーボネートは 高薄電率溶雑であり、リチウム塩系溶質(電解質)をよ く溶かし、低温下においても高い電気伝導率を示すなど 電解液の主溶媒として優れた性能を有している。しかし ながら、プロピレンカーボネートを単独で用いると電解 液の粘度が高くなり過ぎ、特に低温での放電特性が着し く低下してしまう。このためプロピレンカーボネートに 1、2ージメトキシエタンを混合した混合溶媒が用いら れているが、1、2ージメトキシエタンは漂点が低いた かに、影解が変や体を全体状ので問題がある。

【0004】また、プロピレンカーボネートを用いた二

次電池は、電極材の種類によってはガス発生等の問題を もなうことがある。例えば、種々の黒鈴糸電権材を単 娘で使用したり、リチウムを吸蔵および放出し得る電極 材と黒錦浜電ケ材と変化されるでは、 プロピレンカーボネートが黒錦電艦表面で変しく分解す るために黒鉛電極へのスムーズなリチウムの吸減・放出 ができないことが知られている(7th International Sy prostum on II Batteries、P291,1995 年)。

【0005】そこで現在では、このような分解反応が比 較的少ないエチレンカーボネートが電解液の溶媒として 多用されている。エチレンカーボネートはプロピレンカ ーボネートに比べて凝固点が高い(36.4℃)ために 単独で用いられることはなく、ジメチルカーボネートや ジエチルカーボネート等のジアルキルカーボネート、ジ メトキシエタン、ジオキソラン等の低粘度溶媒と混合し て用いられている(「機能材料」、第15巻、4月号、 第48頁、1995年)。しかし、低粘度溶媒は一般に 港点が低いため大量に添加すると電池内の茎気圧が高く なり、溶媒の漏洩による安全性の低下が懸念される。ま た。低温下では、電解液の間化や導電率の低さが問題に なることも多い。このような状況下で、リチウム二次電 池用の電解液にはエチレンカーボネートとジエチルカー ボネートの混合溶媒などが用いられている。しかし、こ れらの電解液を用いた電池でもサイクル特性等が不十分 であるという問題がある.

【0006】これらの問題点を改善するために、サルフ ァイト化合物を溶媒として用いることが提案されている (例えば、特開平6-302336号公報、特開平7-122295号公報、特開平8-96851号公報、特 開平9-120837号公報など). これらの公報で は、サルファイト化合物を用いた電解液は、電気伝導率 が高く、低粘度であるため、電池の低温特件等が良好で あると報告されている。また一次電池におけるサイクル 特性の向上という点からスルフォラン化合物を溶媒とし て用いることも提案されている(例えば、特閣平3-1 52879号公報)。しかしながら、サルファイト化合 物やスルフォラン化合物等のS-O結合を有する化合物 を電解液に使用すると、電池が正常に作動しないことが 見い出されている。特に、二次電池におけるサイクル特 性の低下が著しく、実用化するためにはなお改善の余地 が残されている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】このような従来技術の 状況に認みて、本発明は非米系電解液の溶集として好ま しい化合物を選択し、その機能が電池において十分に発 押される条件を見出すことを解決すべき課題とした。具 体的には、低温特性および長期安定性に優れ、二次電池 の場合にはすイクル特性に優れた高エネルギー密度の非 水素電解液電池を提供することを解決すべき課題とし た。

[0008]

【課題を解決するための手段】このような課題を解決す なために鋭意検討を行った結果、本発明者らは8-0結 合を有する特定の化合物を非水系電解液の溶媒として選 択し、かつ電解液が接触する正確集電体および外缶の材 質を特定することによって、極めて優立た特性を有する 非水系電解液を減を提供し得ることを見出した。

【0009】すなわち本発明は、リチウムを活物質とす 負極。正極、溶質および4機溶媒からな。非水系電解 液、セパレータおよび外布を備えた非水系電解溶電池に おいて、前立4機溶媒として、式(1)で表される化合 物を少なくとも一種類合み、前記正極に用いた集電体の 材質および前記外布の正極側における電解液との接液部 かの材質が弁金属またはその合金であることを特徴とす る非水系電解液電池を提供する。

[0010]

【化3】R、一A一R。 (1) (式中、R、およびR、は各々独立して、アリール基立 たはハログン原子で置換されていてもよいアルキル基、 もしくはアルキル基またはハログン原子で置換されてい でもよいアリール基を表すか、R、とR、は及いに結合 してーAーとともに不能和結合を含んでいてもよい環状 構造を形成し、Aは式(2)~(5)のいずれかで表さ れる構造を有する)

[0011]

[化4]

【0012】本発明で使用する弁金属またはその合金は、AI、Ti、Zr、Hf、Nb、Taさよびこれらの金属を含む合金であるのが針ましく、AIまたはAI合金であるのがより好ましい。負極材料は、リチウムを吸蔵および採出可能な生態がとの炭素質材料、リチウム金の炭まりが出りである。

ウムを吸載および&出可能なリチウム遷移金原複合酸化 物料料、遷移金属酸化物材料および炭素質材料から選択 しうる。溶質としては、LiClO₄、LiPF₆、L iBF₄、LiCF₈ SO₂、LiN(CF₈ SO₂) 、LiN(CF₈ CF₂ SO₂) 2、LiN(CF₈ SO₂) (C₈ F₆ SO₂) 3 太ばUic (CF₈ SO₂) 2 を例示することができる。有機溶媒中の式(1) で表される化金物の含有量は0、05~100vo 1% の範囲内に設定するのが行ましい。また、電解液の溶質 濃度は0、5~2、0モル/リットルに設定するのが好ましい。

【発明の実施の形態】以下において、本発明の非水系電

解液電池の実施形態について詳細に説明する。本発明の

非水系電解液電池は、電解液の有機溶媒として、式

[0013]

子を好ましく用いることができる。これらの置換基はア

ルキル基に複数個置換していてもよく。またアリール基

とハロゲン原子がともに置換していてもよい。

【0015】R, とR, が互いに結合してーAーとともに形成する環状構造は、4月環以上であり、二維結合または三重結合をんでいてもよい、R, とR, た R, が互いに結合して形成する結合基として、例えばーCH₂ ー、一CH₂ CH₃ ー、一CH₂ CH₃ ー、一CH₂ CH₃ ー、一CH₂ CH₄ ー、一CH₂ CH₄ ー、一CH₄ CH₄ ー、一CH₄ CH₅ ー、一CH₄ CH₄ ー、一CH₄ CH₅ CH₅ ー、一CH₄ CH₅ CH₅

【0016】Aが式(2)で表される構造を有する化合 物の具体例として、ジメチルサルファイト、ジエチルサ ルファイト、エチルメチルサルファイト、メチルプロビ ルサルファイト、エチルプロビルサルファイト、ジフェ ニルサルファイト メチルフェニルサルファイト、エチ ルサルファイト、ジペンジルサルファイト、ベンジルス チルサルファイト、ペンジルエチルサルファイト等の鎖 状サルファイト:エチレンサルファイト、アロピレンサ ルファイト、ブチレンサルファイト、ビニレンサルファ イト、フェニルエチレンサルファイト、1-エチル-2 -フェニルエチレンサルファイト、1-エチル-2-フ ェニルエチレンサルファイト等の環状サルファイト;お よびこれらの鎖状サルファイトやのログン(発酵を新げることができる。

【0017】 Aが式(3) で表される構造を有する化合物の具体例として、ジメチルスルホン、ジエチルスルホン、メチルアロビルスルホン、メチルアロビルスルホン、メチルアロビルスルホン、エチルフェニルスルホン、ジベンジルメルスルホン、ベンジルメチルスルホン、ジベンジルメルカルホン、スンジルメチルスルオン、ラーメチルスルフォラン、3 エチルスルフォラン、2 エチルスルフォラン、3 エチルスルフォラン、2 スクーメチルスルフォラン、3 ルナルスルフォラン、3 オーズルスルフォラン、3 ナーズルスルフォラン、3 アーズルスルフォラン、3 カーズルスルフォラン、3 カーズルスルフォラン、カーズルアルスルフォラン、カーズェルスルフォラン、カーフェニルスルフォラン等の環状スルホンで割状なんパーで発力できる。

【0018】Aが式(4)で表される構造を有する化合 物の具体例として、メタンスルホン酸メチル、メタンス ルホン酸エチル、メタンスルホン酸プロピル、エタンス ルホン酸メチル、エタンスルホン酸エチル、エタンスル ホン酸プロピル、ベンゼンスルホン酸メチル、ベンゼン スルホン酸エチル、ベンゼンスルホン酸プロピル、メタ ンスルホン酸フェニル、エタンスルホン酸フェニル、プ ロパンスルホン酸フェニル ベンジルスルホン酸メチ ル、ベンジルスルホン酸エチル、ベンジルスルホン酸プ ロビル、メタンスルホン酸ベンジル、エタンスルホン酸 ベンジル、プロパンスルホン酸ベンジル等の鎖状スルホ ン酸エステル: 1,3-プロパンスルトン、1,4-ブ タンスルトン、3-フェニル-1、3-プロパンスルト ン、4-フェニル-1,4-ブタンスルトン等の環状ス ルホン酸エステル:および上記鎖状スルホン酸エステル や環状スルホン酸エステルのハロゲン化物を挙げること ができる。

【0019】 Aが式(5)で表される構造を有する化合 エチルメチル、硫酸メチルプロビル、硫酸シエチル、元酸 エチルメチル、硫酸メチルプロビル、硫酸エチルプロビ ル、硫酸メチルフェニル、硫酸、チルフェニル、硫酸フ チル等の選状硫酸エステル、エチレングリコール 硫酸エ ステル、1、2ープロバンジオール硫酸エステル、2ープタンジ オール硫酸エステル、3ープウンジオール硫酸エステル、カープロバンジオール硫酸エステル、1、2ープログロインボール硫酸エステル、1、2ープタンジ オール硫酸エステル、1、3ープタンジオール硫酸エステル、アェニル テル、2、3ープタンジオール硫酸エステル、フェニル エチレングリコール硫酸エステル、メチレステェニルエチ エチレングリコール硫酸エステル、メチルフェニルエチ レングリコール硫酸エステル、エチルフェニルエチレン グリコール硫酸エステル等の環状硫酸エステル:および 上記鏡状硫酸エステルや環状硫酸エステルのハロゲン化 物を挙げることができる。

【0020】これらの式(1)で表される化合物は、一種類だけを選択して使用してもよいし、二種類以上を組み合わせて用いてもよい。一種類以上の化合物を組み合わせて使用する場合は、Aの構造が異なる化合物を混合して使用することもできる。非水系電解液中の有機溶媒に含まれる式(1)の化合物量は、0.05~1%の範囲内であるのが好ましい。式(1)で表される化合物の中には空温で関係からのもあが、その場合は使用する不得深媒への便能再解量以下、まり好ましくは飽和溶解解の30重意以下の範囲で使用する。式(1)の化合物の含有量が0.05~1%以下になると、本例の効果が明確に現れない傾向がある。なお、本明細書において「~」を用いて記載される範囲なその前後に記載される数値を含まらのである。

【0021】非水系電解液中の有機溶媒には式(1)で 表される化合物以外の溶媒も使用することができる。例 えば、エチレンカーボネート、プロピレンカーボネー ト、ブチレンカーボネート等の環状カーボネート類;ジ メチルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルメ チルカーボネート等の錯状カーボネート類: アーブチロ ラクトン、アーバレロラクトン等の環状エステル類:酢 酸メチル、プロピオン酸メチル等の鎖状エステル類:テ トラヒドロフラン、2-メチルテトラヒドロフラン、テ トラヒドロビラン等の環状エーテル類:ジメトキシエタ ン ジメトキシメタン等の鎖状エーテル類:リン酸エチ レンメチル、リン酸エチルエチレン等の環状リン酸エス テル; リン酸トリメチル、リン酸トリエチル等の鎖状リ ン酸エステル:これらの化合物のハロゲン化物:および 式(1)で表される化合物以外の含硫黄有機溶媒などを 使用することができる。これらの有機溶媒は、一種類だ けを選択して使用してもよいし、二種類以上を組み合わ せて用いてもよい。

 $\{00.22\}$ 非水系電解液上用いる溶質としては、Li ClO₄、Li PF₆、等の無機リチウム 塩、Li CF₈ SO₂、Li N (CF₈ SO₂)₂、Li N (CF₈ SO₂)₂、 $\{00.2\}$ ($\{00.2\}$ 等か合力・楽者積リチウム塩等を選付することができる。これらの溶質は、一種類以上を組み合わせて用いてもよい、一番類以上を組み合わせて用いてもよいし、二種類以上を組み合わせて用いてもよいし、これの上の単位におけるモル温度は、0.5~2、0モル/リットルの範囲内であることが望ましい、モル温度が0、5を比/リットルを減ると、は軽液の地へ、電池の性能が低下する傾向がある。

【0023】本発明の非水系電解液電池を構成する負極 は、リチウムを活物質とする負極である。本明細書にお いて、「リチウムを活物質とする」とは、リチウム金 属、リチウム化合物またはリチウムイオンが電極反応に 関与することを意味する。負極を構成する材料として は 例えば様々な条件下で有機物を熱分解した分解生成 物、難黒鉛性炭素、人造黒鉛、天然黒鉛等のリチウムを 吸蔵・放出可能な炭素質材料:酸化鍋、酸化珪素等のリ チウムを吸蔵、放出可能な金属酸化物材料:リチウム金 属:および種々のリチウム合金を使用することができ る。これらの負極材料は、一種類だけを選択して使用し てもよいし、二種類以上を組み合わせて用いてもよい。 【0024】これらの負極材料を用いて、負極を製造す る方法は特に制限されない。例えば、負極材料に必要に 応じて結着材、導電材、溶媒等を加えてスラリー状に し、集電体の基板に塗布して乾燥することによって電極 を製造することができる。また、該電極材料をそのまま ロール成形してシート状に成形したり、圧縮成形等によ ってペレット状に成形することもできる。

【0025】電極の製造に使用する結着材は、電極製造 時に使用する溶媒や電解液に対して安定な材料であれば 特にその種類は制限されない。具体的には、ポリエチレ ン、ボリプロピレン、ボリエチレンテレフタレート、芳 香族ボリアミド、セルロース等の樹脂系高分子; スチレ ン・ブタジエンゴム、イソプレンゴム、ブタジエンゴ ム、エチレン・プロピレンゴム等のゴム状高分子: スチ レン・ブタジエン・スチレンブロック共重合体およびそ の水素添加物、スチレン・エチレン・ブタジエン・スチ レンブロック共重合体およびその水素添加物; スチレン イソプレン・スチレンブロック共重合体お上びその水 素添加物等の熱可塑性エラストマー状高分子;シンジオ タクチック1、2-ポリプタジエン、エチレン・酢酸ビ ニル共重合体、プロピレン・α-オレフィン(炭素数2 ~12) 共重合体等の軟質樹脂状高分子; ポリフッ化ビ ニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリテトラフ ルオロエチレン・エチレン共重合体等のフッ素系高分子 を例示することができる。

【0026】また、結蓄材として、特にリチウムイオン
などのアルカリ金属イオン伝薄性を有する高分子組成物
を使用することもできる。そのようなイオン伝薄性を有
する高分子としては、ボリエチレンオキシド、ボリアし
ヒンメオシド等のボリエーテル系高分子化合物、ボリ
エーテルの架橋高分子化合物、ボリエビクロルヒドリ
ン、ボリフォスファゼン、ボリシロキサン、ボリアンリ
ン、ボリフォスファゼン、ボリシロキサン、ボリアンリ
コニトリルキの高分子化合物、リチウム協まさはリチ
ムを主体とするアルカリ金属塩を複合させた系、ある
いはこれにプロピレンカーボネート、エチレンカーボネート、アーブキロラトン等の高い精電率を有する有機
化合物を配合した系を用いることができる。これらの材

料は組み合わせて使用してもよい。

【0027】負極材料と上記の結着材との混合形式としては、各種の形態をとることができる。即ち、両者の粒子が混合した形態、繊維状の結着材が負極材料の粒子に絡み合う形で混合した形態、または結着材の風が粒子表面に付着した影像とが砂がよれる。負極材料に対して好ましくは0.1~30重要%、より好ましくは0.5~1の重量%である。30重型%を超える量の結構を添加すると電極の内部抵抗が大きくなる傾向にあり、逆に0.1重返%未満の並の結構材では集電体と負極材料の結業性が必要がある。

【0028】また、負極材料と結業材との混合に際し 、導電材を併せて混合してもよい。使用する薄電材の 種類は特に調明されない次め、金属であっても非金属で あってもよい。金属の郷電材としては、CロやNiなど の金属元素から構成される材料を挙げることができる また、非金属の郷電材としては、グラファイト、カーボ ンブラック、アセチレンブラック、ケッチェンブラック などの炭素材料を挙げることができる。郷電材の平均粒 径は1μm以下であるのが味ましい。

【0029】郷電材の混合割合は、負極材料に対して財ましくは0.1~30重量%。より好ましくは0.5~ 15重量%にする。郷電材の混合割合を30重量%以下にすることによって単位体積あたりの電極の充放電容量を比較的高くすることができる。また、郷電材の混合割合を0.1重量%以上にすることによって郷田村田土の郷電パスを電極内に十分に形成することができる。

[0030] 少なくとも負転材料と結着材を含む上記混合物は、電極の使用目的に応じて集電体上に適用する 動用する集電体の形状は特に制限されず、具軽の使用態 様などに応じて適宜決定することができる。例えば、円 柱状、板状、コイル状の集電体を使用することができ 。集電体の材質は、銅、ニッケル、ステンレス等の金 属であるのが好ましく、これらの中では溶膜に加工しや すく安価であることから網箔を使用するがより好まし

[0031]集電体への適用は、当業者に公知の手段に よって行うことができる。混合物がスラリー状である場 合は、例えばゲイコーターやドクタープレードなどを用 いて集電体上に塗布することができる。また、混合物が ペースト状である場合は、ローラーコーティングなどに よって集電体上に塗布することができる。溶煤を使用し ている場合は乾燥して溶媒を除去することによって、電 極を作製することができる。

【0032】本発明の非水系電解液電池を構成する正極 には、例えば、リチウムコバルト酸化物、リチウムニッ ケル酸化物、リチウムマンガン酸化等等リチウム遷移 金属複合酸化物材料:一酸化マンガン等の遷移金属酸化 物材料:フッ化黒鉛等の炭素質材料などのリチウムを吸 意・放出可能な材料を使用することができる。具体的に は、Li Fe O₂ 、Li Fe O₂ 、Li No O₂ 、Li Mn O₂ 、Li Mn O₂ 、Li Mn O₂ 、Ti S₂ 、Fe S₂ 、Nb S₃ 、Mo S₃ 、Co S₂ 、V₂ O₃ 、P2 O₃ 、Cr O₃ 、Y O₃ 、P2 O₃ 、Cr O₃ 、Y O₃ 、Te O₄ 、Ge O₃ 等を用いることができる。正核の製造方法は特に制限されず、上記の具板の製造方法と同様の方法により製造することができる。

【0033】本発明で用いる正極集電体には、弁金属またはその合金を用いる。本明細書において「弁金属」とは、公知の用語と同じ意味であって、すなわら電解液中での陽極酸化とよって表面に不動態皮膜を形成する金属を意味する。弁金属としては、HI4、Nb、Nbが、B4B、4B、5B族)に属する金属およびごれらの合金を停床することができる。具体がには、A1、Ti、Taおよびごれらの金属を合む合金を対することができる。1、Hf、Nb、Taおよびごれらの金属を合む合金を対すして使用することができる。特にA1およびその合金に軽量であるためエネルギー密度が高くて望ましい。

【0034】弁金属は表面が能化被膜で覆われているため電解液と均接流部分において、式(1)で表される化 合物が酸化分解さるのを有効に防止することができる。 これに対して、ステンレスなどの弁金属以外の金属材料 を用いた場合には、S-O結合を有する化合物の酸化分 解反応を防止することができない。したがって、本発明 によれば、一次電池では長期保存性、二次電池ではサイ クル特性を有効に高めることができる。

【0035] 正極集電体と関係に、外にの正能側における電解液との検液部分についても弁金属またはその合金を使用する、外缶全体を弁金属またはその合金で構成してもよいし、接液部分だけを弁金属またはその合金で保護してもよい。前者の例として、A1やA1合金を外面とする例を挙することができる。非な、接着の例として、電池の外缶として好恵に用いられるステンレスの検溶部分をA1やA1合金で保護した例を挙げることができる。弁金属で保護する方法としては、メッキや浴で保護する方法との大きの大きのよりなができる。なた、本明細書で用いている「外缶」という用語には、電池内部に収納されている「外缶」という用語には、電池内部に収納されている「外缶」という用語には、電池内部に収納されている「外缶」という用語には、電池内部に収納されている「外缶」という用語には、電池内部としてときに作動する安全手等の部分も含まれる。

【0036]本祭財の記池に使用するセパレーターの材 質や形状は特に制限されない、セパレーターは正極と負 極が時即野に接触しないように介着するものであり、イ オン透過性が高く、電気抵抗が低いものであるのが好ま しい。セパレータは電解液に対して安定で保険性が優れ 大材料の中から選択するのかせましい。具体的には、ボ リエチレン、ポリプロビレン等のポリオレフィンを原料 とする多化性シートまたは不癒布を用いて、上記電解液 を含浸させることができる。

【0037】上記の非水系電解液、負極、正極、外缶お よびセパレータを用いて非水系電解液電池を製造する方 法は、特に限定されず通常採用されている方法の中から 適宜選択することができる。本発明の非水系電解液電池 には、非水系電解液、負極、正極、外缶およびセパレー タの他に必要に応じて ガスケット 封口板 セルケー スなどを用いることもできる。その製法は、例えば外缶 上に負極を乗せ、その上に電解液とセパレータを設け、 さらに負極と対向するように正極を乗せて、ガスケッ ト、封口板と共にかしめて電池にすることができる。電 池の形状は特に制限されず、シート電極およびセパレー タをスパイラル状にしたシリンダータイプ、ペレット電 極およびセパレータを組み合わせたインサイドアウト構 造のシリンダータイプ、ペレット電極およびセパレータ を積層したコインタイプ等にすることができる。 [0038]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的 に説明する。以下に示す材料、使用量、割合、操作等 は、本発明の精神から造脱しない限り適宜変更すること ができる。したがって、本発明の範囲は以下に示す具体 例に制限されるものではない。

【0039】 (実施例1~13) 正極材料であるLiС ○○。(90重量部) にカーボンブラック (6重量部) およびポリフッ化ビニリデン(4重量部) か加えて混合 し、Nーメチルー2ーゼロリドンで分散してスラリーに した。このスラリーを、正報集電体である厚さ20μm のA1箔上に均一に塗布し、乾燥後、所定の形状に打ち 枝いて下降とした。

【0040】負極材料である人造黒鉛粉末(ティムカル 社製、酶品名: KS-44)(90重量部)にポリフッ 化ビニリデン(10重量部)を混合し、N-メチル-2 ービロリドンで分散してスラリー状にした。このスラリ ーを負極無電体である厚さ18μmの網箔上に均一に建 布し、乾燥後、所定の形状に打ち抜いて負極とした。

【0041】電解液については、エチレンサルファイト (ES)、ジメチルサルファイト(DMS)、スルフォ ラン (SLA)、スルフォレン (SLE)、1、3 - ア ロバンスルトン (PSL)、環状カーボネートである チレンカーボネート (EC)、鏡状カーボネートである ジエチルカーボネート (DEC)、環状エステルである アーブチロラクトン (GBL)、鏡状エステルであるアトラ セドロラシ (THF)、鏡状エーテルであるアトラ セドロラシ (THF)、鏡状エーテルであるジメトキ シエタン (DME)を表1に示す組成で混合した溶螺 に、溶質として十分に乾燥したパファ化りン酸リチウム (しiPF。)を1モル/リットルになるように乾燥ア ルゴン雰囲気下で溶解することによって測製した。

【0042】これらの正極、負極、電解液を用いて、図 1 に示すコイン型非本系電解液電池を乾燥アルゴン雰囲 気下で作製した。すなわち、正裕1と負権で2とを、それ ぞれステンレス製の正極缶(外缶)3と封口板4に収容 し、電解液を含浸させたポリエチレンの流孔性フィルム からなるセパルーター5を作して積層した。このとき正 極側の接液部分の材質を弁金属とするために、前もって 正極缶3の内側をA1指6で製ったものを使用した。続 いて、正極缶3と封口板4とをガスケット7を介してか しめ密封して、コイン電電池を作製した。

【0043】(比較例1~9)内側を41落6で覆って 水ない正極布を用いた点を除いて、上記実施例1~5お よび10~13と同様にしてコイン型電池を作戦した。 実施例1~13および比較例1~9の各電池を25でに おいて、0.5mAの定電流で充電終止電圧4.2V、 成電終止電圧2.5Vで充次定試験を行った。それぞれの電池における1サイクル目の負極重量あたりの充電を 量と放電容量を表1に示す。また、実施例2および比較例9の 例2の充敗電サイクルにとしなう負極重量あたりの放電容量の変化を図2に示し、実施例13および比較例9の 充放電サイクルにとしなう負極重量あたりの放電容量の 変化を図3に示す。

[0044]

【表1】

	探媒組成 (体育%)	初期充電容量	初期放電容量	
	tracental (India 27)	(m Ah/g)	(mAh/g)	
実施例1	ES=100	243	153	
比較例 1	E S = 1 0 0	1143	2	
実施例 2	ES: EC=50: 50	287	220	
比較例 2	ES: EC-50: 50	410	20	
実施例 3	ES; DEC=50:50	230	9.0	
比較例 3	ES:DEC=50:50	240	4 7	
夹陷例 4	ES:DEC=20:80	310	192	
比較例 4	ES:DEC=20:80	350	9.5	
実施例 5	ES:DEC=1:99	250	176	
比較例 5	ES:DEC=1:99	95	4.0	
実施例 8	ES:GBL=50:50	262	128	
実施例7	ES:MP=50:50	273	182	
実施例 8	ES:THF=50:50	297	2 2 8	
実施例 9	ES:DME=50:50	273	203	
実施例 10	DMS: EC=50:50	394	122	
比較何 5	DMS: EC=50:50	598	8 7	
実施例 11	SLA: DEC-50: 50	363	219	
比較例7	SLA: DEC=50:50	858	185	
実施例 12	SLE: EC: DEC=10: 45: 45	320	4.9	
比較例 8	SLE: EC: DEC=10: 45: 45	206	0	
実施例 13	PSL:EC:DEC-10:45:45	289	244	
比較倒9	PSL:EC:DEC=10:45:45	281	231	

【0045】表1、図2および図3から明らかなよう に、正極側の接液部分の材質がステンレス等の場合に は、電解液に含まれている式(1)で表される化合物の 酸化分解反応が進行するために十分な故電容量を得るこ とができない。それに対して、正極側の接液部分の材質 がAlである場合には、該酸化分解が抑制され、放電容 量およびサイクル特性が著しく改善されている。

[0046]

【発明の効果】電解液の有機溶媒として式(1)で表さ れる化合物を選択し、正極集電体および正極側外缶の電 解液との接液部分に弁金属またはその合金を使用するこ とによって、低温特性および長期安定性に優れ、二次電 池の場合にはサイクル特性に優れた非水系電解液電池を 提供することができる。この非水系電解液電池は、電気 製品やエネルギー貯蔵設備などに幅広く応用することが 可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】 コイン型電池の構造例を示す断面図である。

【図2】 本発明の実施例2および比較例2の非水系電 解液電池の充放電サイクルと放電容量との関係を示す図 である。

【図3】 本発明の実施例13および比較例9の非水系 電解液電池の充放電サイクルと放電容量との関係を示す 図である。

【符合の説明】

1: 正極

2: 負極

3: 正極缶(外缶)

4: 封口板

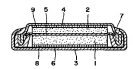
5: セパレータ 6: A1箔

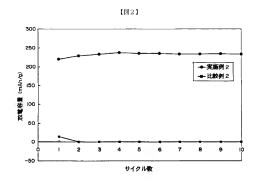
7: ガスケット

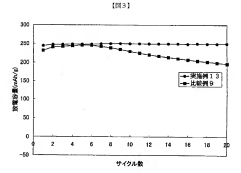
8: 正極集電体

9: 負極集電体









フロントページの続き

(72)発明者 島 紀子 茨城県稲敷郡阿見町中央八丁目3番1号 三菱化学株式会社筑波研究所内